(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

· F I

(11)特許出願公開番号

特開平7-324037

(43)公開日 平成7年(1995)12月12日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号 庁内整理番号

ACB Y 8217-4C

技術表示箇所

A 6 1 K 35/78

// A 6 1 K 31/35

31/70

C 0 7 D 311/30

審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 5 頁)

(21)出願番号

特願平5-64757

(22) 出顯日

平成5年(1993)3月1日

特許法第30条第1項適用申請有り 平成4年9月29日~9月30日 日本生薬学会開催の「日本生薬学会 第39回年会」において文書をもって発表

(71)出願人 391036518

日本月桃株式会社

沖縄県那覇市久茂地2-8-1

(72) 発明者 奥山 徹

神奈川県川崎市宮前区白幡台1-10-18

(72)発明者 佐藤 信幸

東京都保谷市本町6-16-6

(72) 発明者 野村 敬一

沖縄県那覇市西2丁目12番1-1303号 フ

ァミール西町ポートサイド

(74)代理人- 弁理士 藤野 清也

(54) 【発明の名称】 月桃から血小板凝集抑制物質の製造法

(57)【要約】

【構成】 月桃の葉体を酢酸エチルエステルで抽出し、抽出液をシリカゲルを担体として n - ヘキサンー酢酸エチルエステルを溶媒として濃度勾配クロマトグラフィーを行って血小板凝集抑制物質を製造する方法。凝集抑制物質としてクエルセチン及びその配糖体がある。

【効果】 血小板凝集抑制物質を収率よく工業的有利に 採取することができる。

01/06/2004. EAST Version: 1.4.1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 月桃の葉体を酢酸エチルエステルで抽出 し、該抽出液をシリカゲルを担体とし、n-ヘキサン-酢酸エチルエステル(10:1-1:1)→酢酸エチル エステル→メタノール→80%メタノール水溶液の溶媒 で濃度勾配カラムクロマトグラフィーを行って分画し、 血小板凝集抑制作用を指標にして血小板凝集抑制作用の 高い画分を選択し、該画分から血小板凝集抑制物質を採 取することを特徴とする血小板凝集抑制物質の製造法。

【請求項2】 月桃の葉体として乾燥葉体のn-ヘキサ 10 ン抽出残渣を用いる請求項1記載の製造法。

【請求項3】 血小板凝集抑制物質の採取が、血小板凝 集抑制作用の高い画分をn-ヘキサン→酢酸エチルエス テルを溶媒として用い濃度勾配シリカゲルカラムクロマ トグラフィーを行ってクエルセチンを採取するものであ る請求項1記載の製造法。

【請求項4】 血小板凝集抑制物質の採取が、血小板凝 集抑制作用の高い画分をn-ヘキサン-酢酸エチルエス テル (3:1→1:1)→酢酸エチルエステル→メタノ ールを溶媒として濃度勾配シリカゲルカラムクロマトグ 20 ラフィーを行い、さらにその分画画分のうちで血小板凝 集抑制作用の高い画分を選択し、n-ヘキサン-酢酸エ **チルエステル(3:1→1:10)→酢酸エチルエステ** ル→メタノール→80%メタノール水溶液を溶媒として 用いて濃度勾配シリカゲルカラムクロマトグラフィーを 行ってクエルセチンの3位にラムノースが結合した配糖 体(クエルシトリン)を採取するものである請求項1記 載の製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ショウガ科(Gingibera ceae) Alpinia 属に属する月桃から血小板凝集抑制作用 の高い物質、特にクエルセチン(Quercetin) 及びその 配糖体を収率よく工業的有利に採取する方法に関する。 得られたクエルセチン及びその配糖体は血管透過性を減 少させ、血小板凝集抑制作用を有し、医薬品として利用 される。

[0002]

【従来の技術】月桃(ゲットウ)は、ショウガ科のAlpi nia 属に属し、沖縄から九州南端に自生する常緑多年生 40 の配糖体がほとんど酢酸エチルエステル中に抽出され 草本である。従来、その葉体は独特の芳香を有し、葉体 から精油を抽出してダニやカビなどの防虫、防黴剤とし て用いられたり、あるいは茎を繊維として利用すること が行なわれていた。本発明者らは、この月桃のさらに高 度の利用について検討を行ったところ、その葉体の酢酸 エチルエステル抽出物が線溶活性を強く阻害し、血小板 凝集抑制作用があることを見出した。そこで、血小板凝 集抑制作用を指標にこの抽出物を分画し活性本体を追求 したところ、クエルセチン及びその配糖体に高い血小板 凝集抑制作用があることを見出した。そしてさらに、月 50 る。

桃中には、クエルセチン及びその配糖体が多量に含有さ れており、これを工業的有利に抽出し、生産できること を見出して本発明を完成するに至った。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】すなわち、本発明は、 月桃の葉から血小板凝集抑制物質、特にクエルセチン及 びその配糖体を工業的有利に製造する方法を提供するこ とを課題とする。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、月桃の葉を酢 酸エチルエステルで抽出し、該抽出液をシリカゲルを担 体として n - ヘキサン - 酢酸エチルエステル (10:1 →1:1)→酢酸エチルエステル→メタノール→80% メタノール水溶液の溶媒で濃度勾配カラムクロマトグラ フィーを行って分画し、血小板凝集抑制作用の高い画分 から血小板凝集抑制物質を採取することよりなる血小板 凝集抑制物質の製造法に関する。さらに、本発明は、上 記画分から血小板凝集抑制物質としてクエルセチン及び その配糖体を分画採取する方法に関する。

【0005】月桃は、前記したようにショウガ科のAlpi nia 属植物であって、月桃 (Alpinia pesionsa K. Schu m.) 、タイリン月桃 (Alpinia urarensis Hay.) 、フイ リ月桃 (Alpinia sanderae Sand.) 、ヤクチ (Alpinia oxyphylla t.) 、タイワン月桃 (Alpinia sp.)等が存在 する。本発明では、タイリン月桃がクエルセチンの含量 が高いので原料として使用することが望ましい。本発明 では、これらの月桃の葉体にクエルセチンが含有されて いるので、葉体を使用する。葉体は、天日乾燥、熱風乾 燥等を行なって乾燥して使用することがクエルセチン抽 出効率を高めるので望ましい。月桃の葉体は、酢酸エチ ルエステルで抽出するに先立って前処理としてn-ヘキ サンで抽出すると、クエルセチンに類似する化合物、そ の他の不純物を抽出除去することができ、クエルセチン の収率をより一層高めるので望ましい。

【0006】次に、得られたnーヘキサン抽出残渣を酢 酸エチルエステルで抽出する。この抽出は乾燥葉体2k g重量部に対し酢酸エチルエステル12kg~14kg を加えて常温で数時間撹拌抽出する。抽出は数回行なう ことが望ましい。このようにするとクエルセチン及びそ る。この抽出エキスは線溶活性を強く阻害する作用を示 す。そこで、このエキスをそのままあるいは濃縮してシ リカゲルカラムを用いαーヘキサンー酢酸エチルエステ ル (10:1→1:1) →酢酸エチルエステル→メタノ ール→80%メタノール水溶液で濃度勾配カラムクロマ トグラフィーを用いて分画を行い、血小板凝集抑制作用 (PRP-PPP法による)を指標に血小板凝集抑制作 用の強い画分を採取する。この画分はそのままあるいは それを精製して乾燥し、血小板凝集抑制物質として用い

【〇〇〇7】しかし、さらにこの画分(I)をシリカゲ ルカラムを担体とし、n-ヘキサン一酢酸エチルエステ ルを溶媒として濃度勾配クロマトグラフィーを行ってク エルセチン含有量の高い画分を分画し、この画分からク エルセチンを結晶として採取する。結晶化には、通常化 学物質の結晶化に用いられるどのような方法でも用いる ことができるが、好ましくは再結晶化する方法が望まし い。また前記画分(I)をシリカゲルカラムを担体とし て用い n - ヘキサン - 酢酸エチルエステル (3:1→ て濃度勾配カラムクロマトグラフィーを行って分画し、 その分画画分のうちで血小板凝集抑制作用の強い画分を 選択し、この画分をさらにシリカゲルカラムを担体とし て用いてn-ヘキサン-酢酸エチルエステル(3:1→ 1:10)→酢酸エチルエステル→メタノール→80% メタノール水溶液を溶媒として用いて濃度勾配クロマト グラフィーを行い、この分画液からクエルセチンの3位 にラムノースが結合した配糖体を結晶として採取する。 結晶化には、通常化学物質の結晶化に用いられるどのよ うな方法でも用いることができるが、好ましくは、メタ 20 ノールにて再結晶する方法が好ましい。

【0008】本発明の方法で得られる化合物がクエルセ チン及びその配糖体であることは、実施例で示すように 結晶の融点、MS、 1H-NMR及び13C-NMRスペ クトルから確認した。また、これらの物質が血小板凝集 抑制作用を有し、血小板凝集抑制物質であることは、実 施例に示すような測定方法によって確認した。従って、 これらの物質は、血小板凝集作用を有する医薬品として 有用に利用される。本発明の方法によるとクエルセチン は葉体(乾燥物)当り0.2~0.3%、クエルセチン 30 ル→80%メタノールを溶媒として用いて濃度勾配クロ 配糖体を0.3~0.4%採取することができる。

【0009】また、本発明では、シリカゲルを担体とし て用い前記溶媒を用いて濃度勾配クロマトグラフィーを 行ったときにのみクエルセチン及びその配糖体を他の成 分から効率よく高い収率で分離することができる。それ 以外のカラム、例えばイオン交換樹脂等を用いたりある いは他の溶剤を用いた場合にはクエルセチン及びその配 糖体を収率よく得ることができない。

【0010】本発明で得られた血小板凝集抑制物質、ク エルセチン及びその配糖体は、種々の方法により製剤化 40 して脳血栓、動脈硬化、心筋梗塞等の予防あるいは治療*

C-2	146.8
3	135.8
4	175.8
5	160.6
6	98.4
7	164.0
8	93.5
9	156.2
1.0	103.1

*に用いることができる。投与量は症状、性別、年令等に おいて相違するが、成人一日当り1mg~2gを一日一 回乃至数回に分けて投与することが望ましい。製剤化 は、粉末、顆粒剤、錠剤、カプセル剤、シロップ剤、ト ローチ剤等として経口的に投与してもよく、また静注、 皮下注、筋注等として投与してもよい。さらに、軟膏、 貼付剤、座剤等非経口的に投与することもできる。これ らの製剤中には必要に応じて製剤上知られている賦形 剤、崩壊剤、滑沢剤等種々の添加剤を配合することもで 1:1)→酢酸エチルエステル→メタノールを溶媒とし 10 きる。さらに、本発明で得られる物質は、食品中に添加 して脳血栓の予防あるいは治療効果を持たせた機能性食 品を製造することもできる。このような食品には、麺、 パン、かまぼこ、ソーセージ、スープ、アイスクリー ム、ヨーグルト、ジュース、その他の飲料等がある。 【0011】次に実施例及び試験例をあげて本発明を具 体的に説明する。

【実施例1】

クエルセチンの採取

タイリン月桃の葉体を採取し、これを天日で乾燥した。 その5.1kgにn-ヘキサン36リットルを加えて7 0℃で3時間環流して抽出した。この抽出を3回行い、 抽出残渣に酢酸エチルエステル36リットルを加えて6 0℃で3時間環流して抽出を行った。この抽出を3回行 い、抽出液を集めた。この抽出液を減圧下50℃で濃縮 乾燥し、濃縮乾燥物501gを得た。この抽出物501 gをシリカゲルカラムクロマトグラフィーによって分画 した。すなわちゅ8×90cmのカラムを用いシリカゲ ルを担体として順次nーヘキサン→酢酸エチルエステル (10:1→1:1)→酢酸エチルエステル→メタノー マトグラフ処理を行い、フラクション1~100の画分 に分画した。そしてこの最初に分画されたフラクション 1及び2の画分を再度シリカゲルを担体としてn-ヘキ サン一酢酸エチルエステルを溶媒として用いて濃度勾配 クロマトグラフ処理し、流出液を分取して結晶化させ結 晶1gを得た。

【0012】この結晶は、融点123~125℃(分 別)の結晶であってMS(m/z)302を示した。ま た、13C-NMRのスペクトル(DMSO-de)は、 次のとおりであった。

C-1'	122.	1
2′	115.	2
3′	145.	1
4′	147.	7
5 <i>′</i>	115.	7
6′	120.	1

5

上記物理化学的性質はクエルセチンの物理化学的性質と 一致し、次の構造を示すクエルセチンであることが確認 された。

【化1】

(式中の数値は、クエルセチンの「HNMRスペクトルのケミカルシフト値(DMSO-d6 溶媒中)を示す。)

上記物理化学的性質は、クエルセチンの3位にラムノースがエステル結合した配糖体の物理化学的性質と一致し、次の構造を示すクエルセチン配糖体であることが確※

* 収率: 乾燥葉体に対し0.01% 【0013】

【実施例2】

クエルセチン配糖体の採取

実施例1の方法で得られたフラクション9の画分をシリカゲルカラムにかけ、nーへキサンー酢酸エチルエステル($3:1 \rightarrow 1:1$)一酢酸エチルエステル→メタノール溶媒を用いて濃度勾配クロマトグラフィーを行い、フラクション $1\sim 3$ 0の画分を得た。このフラクション $1\sim 2$ 1の画分をさらにシリカゲルカラムにかけnーへキサンー酢酸エチルエステル($3:1 \rightarrow 1:10$)→メタノール一80%メタノールの溶媒を用いて溶出し、溶出液を静置沈澱化し析出した結晶をデカンテーション処理後メタノールにて再結晶させ結晶2を得た。

6

【0014】結晶2は、融点177~180℃(dec)の結晶で、MS(m/z)488、¹³C-NMRスペクトル(DMSO-ds)は次のとおりであった。

C-1"		102.	2
2″		70.	4
3″		70.	8
4"		71.	7
5″	,-	70.	6
6"		17.	8
$O + CH_3$			

※認された。【化2】

〔式中の数値は、クエルセチン配糖体(クエルシトリン)の「HNMRスペクトルのケミカルシフト値(DM SO-ds 溶媒中)を示す。〕

★【0015】
【実施例3】

★50 クエルセチン及びそのラムノース配糖体のウサギ血小板

凝集抑制作用

実施例 1 で得られたクエルセチン及び実施例 2 で得られたクエルセチン及び実施例 2 で得られたラムノース配糖体について血小板凝集に及ぼす影響を測定した。すなわち、PRP-PP民試験の方法に従ってウサギの富血小板血しょう (plate let rich plasma-platelet poor plasma) を用い、ADP (最終濃度 2 、0 μ M)を血小板凝集誘発剤 (agonis

*-8T型にて測定したところ、表1及び図1に示すような 血小板凝集抑制能を示し、血小板凝集抑制剤、抗血栓 剤、抗動脈硬化剤、脳血栓予防及び治療剤、心筋梗塞予 防及び治療剤等として有用に利用されることが判明し た。

【0016】 【表1】

t) として用いて血小板凝集抑制能をAggregometer. PAM*

化合物	化合物濃度	血小板凝集率(%)
コントロール	0.5mg/ml	0
クエルセチン	0.5mg/ml	-24
配糖体	0.5mg/ml	-90

なお、血小板凝集抑制率は、次の式によって算出した。 血小板凝集抑制率(%) = [(試料の最大凝集能/対照の 最大凝集能)-1)×100

この活性値は、現在血小板凝集抑制剤として使用されて※

%いるアスピリンあるいは薬用ニンジンサポニンの活性値より高い。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例3の血小板凝集能を示す。

【図1】

